

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 62181360 A

(43) Date of publication of application: 08.08.87

(51) Int. CI

C08L101/00

C07D249/20

C08F220/02

C08F222/00

C08L 25/04

C08L 27/06

(21) Application number: 61022620

20 (71) Applicant:

ADEKA ARGUS CHEM CO LTD

(22) Date of filing: 04.02.86

(72) Inventor:

NISHIMURA JUN

(54) HIGH POLYMER MATERIAL COMPOSITION HAVING IMPROVED LIGHT STABILITY

(57) Abstract:

PURPOSE: A high polymer material composition having improved light stability, obtained by blending a high polymer material with a copolymer of a specific benzotriazole monomer and an α,β -unsaturated carboxylic acid compound.

CONSTITUTION: A composition obtained by blending 100pts.wt. high polymer material with 0.001W5pts.wt. copolymer which is obtained by polymerizing a 2-(2-hydroxy-3-allyl-5-substituted phenyl)benzotriazole compound with an α,β -unsaturated carboxylic acid compound by the use of an organic peroxide, etc., and has a repeating unit shown by formula I (R1 is H, halogen or alkyl; R2 is alkyl or aralkyl; R3 and R4 are H or alkyl or group shown by formula III; R6 is group shown by formula III or formula IV; R7 is H, alkyl, group shown by formula III or formula V; R5 and R6 may be bonded to form group shown by formula VI; X1 and X2 are O or group shown by formula VI; R8 and R9 are H, alkyl,

etc.,) and 500W50,000mol.wt.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭62 - 181360

@Int.Cl.4

識別記号 LSY

庁内整理番号 A - 7445 - 4J

❸公開 昭和62年(1987)8月8日

C 08 L 101/00 C 07 D 249/20 C 08 F 220/02

C 08 L

LDT LER

7602-4 J 7602-4 J

未請求 発明の数 1

49発明の名称

光安定性の改良された高分子材料組成物

願 昭61-22620 ②特

願 昭61(1986)2月4日 22出

⑫発 明 者

村 西

浦和市白幡5丁目2番13号 アデカ・アーガス化学株式会

社内

の出

アデカ・アーガス化学

東京都荒川区東尾久8丁目4番1号

株式会社

弁理士 羽 鳥 理 分份

1. 発明の名称

光安定性の改良された高分子材料組成物

2. 特許請求の範囲

高分子材料1000量量部に、下配一般式(1) で波される繰り返し単位及び下配一般式(Ⅱ)で 表される繰り返し単位を有する分子量500~5 0.000のコポリマー0.001~5重量部を配 合してなる、光安定性の改良された高分子材料組 成物。

$$\begin{array}{c|c}
R_{1} & R_{1} \\
\hline
0 & C \\
R_{1} & R_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & C \\
R_{1} & C \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{2} & R_{3} \\
\hline
C & R_{3$$

(式中、R, は水素原子、ハロゲン原子又はアル キル基を示し、R。はアルキル基又はアラルキル 基を示し、R。及びR。は各々水素原子又はアル キル茲を示す。)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
\end{array}$$

(式中、R。は水素原子、アルキル基又は

- CO - X ---- R a を示し、

R. 世-CO-X:---R. 又は

- C H - C H ₂ --- C O - X ₁ --- R 』 を示し、

CO-X --- R

R,は水岩原子、アルキル基、-CO-X;— R。

又は-CHe— CO-X p — R e を示し、また、

$$R$$
 、 と R 。 は 共同して $C = X$ 。 を 示して も 良 い 。

X . 及び X . は各々 - O - 又は - N (R .) - を 示し、R。及びR。は各々水素原子、アルキル基

特開昭62-181360 (3)

以下、本発明の高分子材料組成物について詳述 する。

本発明で用いられる前記コポリマーにおいて、
R:、R:、R:、R:、R:、R:、R:、R:、
R,、R:A及びR:「で表されるアルキル基として
は、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、
ブチル、第2ブチル、第3ブチル、アミル、第3
アミル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、2ーエ
チルヘキシル、第3オクチル、ノニル、デシル、
ドデシル、テトラデシル、オクタデシル等が挙げられ、R:で表されるアラルキル基としては、ベンジル等が挙げられる。

また、Rioで表されるアシル基としては、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチロイル、アクリロイル、ペンゾイル等が挙げられる。

ーヒドロキシー3ーアリルー5ークミルフェニル) ベンゾトリアゾール、2ー (2ーヒドロキシー3ー第3ブチルー5ーアリルフェニル) ベンゾトリアゾール等が挙げられる。

これらのモノマーは、特公昭(1-19179 号公額に記載されている如く、公知の化合物であ り、2-ヒドロキシフェニルベンゾトリアゾール 化合物とアリルハライド化合物を背積させた後、 伝移させることにより容易に製造し得る。

また、前記一般式 (II) で表される繰り返し単位を与えるモノマーは、式 (IIa)

 ・本発明で用いられる前記コポリマーにおいて、 前記一般式 (1) で表される繰り返し単位を与えるモノマーは、式 (1a)

$$\begin{array}{c|c}
N & O & H \\
\hline
N & N & C & H & C & C & C & H \\
R_1 & R_2 & R_3 & R_4
\end{array}$$

(式中、R₁、R₂、R₃及びR₄は、前配一般式(!)における場合と同じ。)

で表されるものであり、その具体例としては、 2
- (2-ヒドロキシー3-アリルー 4-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) - 5クロロベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-メタリルー5-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ペンゾトリアゾール、 2- (2-ヒドロキシー3-アリル 2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-第3ブチルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2- (2

4-トリカルボン酸等が挙げられ、上記エステル としては、上記α. β-不飽和カルボン酸のメチ ル、エチル、プロピル、プチル、オクチル、ドデ シルーエステル等のアルキルエステル及び 2. 2. 6. 6 -テトラメチルー 4 -ピペリジル、1.2. 2. 6. 6 - ペンタメチル - 4 - ピペリジル、9 ーアザー3ーエチルー8.8.10.10ーテト ラメチルー1.5-ジオキサスピロ(5.5)-3 - ウンデシルメチルーエステル等のピペリジン 母を有するエステルが挙げられ、上記アマイドと しては、上記α、βー不飽和カルポン酸のメチル アミド、プチルアミド、ジブチルアミド、オクチ ルアミド、第3オクチルアミド箏のアルキルアミ ド及び2、2、6、6-テトラメチルー4-ピペ リジルアミド、N-ブチル-N-(2.2.6. 6-テトラメチルー4-ピペリジル)アミド等の テトラメチルピペリジル益を有するアマイドが挙 げられ、またイミドとしては、マレイミド、イタ コンイミド、N-ブチルマレイミド、N-オクチ ルマレイミド、N~2, 2, 6, 6-テトラメチ

特開昭62-181360(4)

ルー4ーピペリジルマレイミド等が挙げられるよ。本発明で用いられる前記一般式(1)及び(
1)で表される扱り返し単位を有するコポリマーは、前記一般式(1 a)で表されるベンゾトリア
ゾールモノマーと前記一般式(1 a)で扱される
α,β-不飽和カルボン酸誘導体を、有機過酸化
物球いはアゾニトリル化合物等の通常の重合開始
別を用いて重合させ、その後必要に応じて、エステル化或いはアマイド化することによって容易に
製造することができる。

この場合、約配一般式(Ia)で表されるモノマーと前配一般式(Ia)で表されるモノマーとのモル比は、好ましくは $1:50\sim50:1$ 、更に好ましくは $1:20\sim20:1$ の範囲から選択される。

また、本発明で用いられる前記コポリマーを製造する際に、更に小割合のスチレン、アルキルピニルエーテル、酢酸ビニル等の共重合可能な他のモノマーを共重合させても良い。

白色固体の生成物(共重合体-1)を得た。

この生成物は、軟化点240~260で、分子量約2500であり、赤外分光分析の結果、酸無水物に基づく吸収が1850cm-1.1780cm-1及び920cm-1に、ベンゾトリアゾールに基づく吸収が1560cm-1及び750cm-1にそれぞれあり、また1640cm-1の二重結合に基づく吸収が消失しており、目的物であることを確認した。合成例2

共東合体-1のエステル化による2~(2-ヒ ドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ベ ンゾトリアゾール/マレイン韓ジブチル共庶合体 の合成

合成例1で得た共宜合体-1 10g、n-ブタノール15g及びパラトルエンスルホン酸0.5gをキシレンに溶解し、窒素気後下、水を除きながら6時間違渡した。

水洗、乾燥後、微量の不溶物を離別し、諱液を 脱溶媒後、エタノール中で磨砕し、白色粉末の生 成物(共重合体-2)を得た。 、本発明で用いられる前記コポリマーは、その分子量が500未満であると、コポリマー自体の耐然性が乏しく、加工条件下で揮発し易く、また50.000を超えると、百分子材料との相容性が悪くなる。

以下に本発明で用いられる前記コポリマーの合成例を示し、本発明をさらに詳細に説明するが、 本発明はこれらの合成例によって制限を受けるも のではない。

合成例し

2- (2-ヒドロキシ-3-アリル-5-メチ ルフェニル) ベンゾトリアゾール/無水マレイン 酸共取合体の合成

2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール26.5g(0.1 モル)、無水マレイン酸9.8g(0.1モル) 及びアゾピス(イソプチロニトリル) 3.63gをキシレン80mlに溶解し、変素気液下80でで15時間優搾した。

被圧下に脱溶媒した後、エタノール中で磨砕し、

この生成物は、軟化点290~300で、分子量約3000であり、赤外分光分析の結果、エステルに基づく吸収が1720cm⁻¹にあり、また1850cm⁻¹、1780cm⁻¹及び920cm⁻¹の酸無水物に基づく吸収が消失しており、目的物であることを確認した。

合成例3

2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチ ルフェニル) ペンゾトリアゾール/マレイン酸ジ ブチル共魚合体の合成

2-(2-ヒドロキシ-3-アリル-5-メチルフェニル) ペンゾトリアゾール5.3 g(0.02 モル)、無水マレイン酸2.3 5 g(0.02 4 モル) 及びジ第3ブチルパーオキサイド0.3 8 gをキシレン10mlに溶解し、窒素気波下125 でで18時間機搾した。次いで、ジ第3ブチルパーオキサイド0.19g及び無水マレイン酸0.2 g(0.002 モル) を追加し、同温度で更に18時間機搾した。

その後、パラトルエンスルホン酸 0.2 g 及び α

- ブタノール 5 g を加え、退流下、水を除きなが ら 6 時間授拌した。

水洗、乾燥後、微量の不溶物を温別し、遮液を 脱溶媒し、微度色ガラス状固体の生成物(共重合 体-3)を得た。

この生成物は、飲化点50~60℃、分子量約3500であり、赤外分光分析の結果、エステルに基づく吸収が1720cm-1に、ベンゾトリアゾールに基づく吸収が1560cm-1及び750cm-1にそれぞれあり、また1640cm-1の二度結合に基づく吸収が消失しており、目的物であることを確認した。

合成例 4~7

エステル化に用いるアルコールの機類を下表の 如く代えた以外は合成例3と同様にして、下表に 示す分子量のコポリマー(共成合体-4~7)を それぞれ製造した。

し、分子量約2000の淡黄色液体の生成物 (共 盤合体-8)を得た。

合成概 9

2- (2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチ ルフェニル) ペンゾトリアゾール/メタクリル酸 ブチル共産合体の合成

2-(2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ペンゾトリアゾール25.5 g(0.1 モル)、メタクリル酸プチル14.2 g(0.1 モル) 及びアゾピスイソブチロニトリル0.4 gをベンセン40 miに溶解し、窒素気液下、湿液温度で12時間気体した。

この溶液を多量のエタノール中に注ぎ、生成した沈緑を罅別し、軟化点250で以上、分子量約2000向色固体の生成物(共重合体-9)を得た。

合成例10~19

コポリマーの合成に用いるモノマーの種類及び モル比を下衷の如く代えた以外は合成例4又は合 成例5と同様にして、下衷に示す分子量のコポリ

| 共立合. | アルコールの格類 | 分子暨 |
|------|---|-------|
| 4 | 2-エチルヘキサノール | 4.000 |
| 5 | 2,2,6,6-テトラメチル-4- ピペ リジノール | 4.500 |
| 6 | 1,2,2,6,6-ペンタメチル-4- ピ ペリジノール | 4.500 |
| 7 | 9-アザ-8.8.10.10- テトラメチル-3- エチル-1.5- ジオキサスピロ (5.5) -3- ウンデシルメタノール | 7,000 |

合成例8

2-(2-ヒドロキシ-3-アリル-5-メチ ルフェニル) ベンゾトリアゾール/ジ-2-エチ ルヘキシルマレート共重合体の合成

2-(2-ヒドロキシー3-アリルー5-メチルフェニル) ベンプトリアゾール 1 0.6 g (0.0 4モル) 、ジー2-エチルヘキシルマレート 1 3.6 g (0.0 4モル) 及びジ第3ブチルパーオキサイド2.4 gをキシレンに溶解し、窒素気液下 1 25で3 0 時間攪拌した。

その後、還流下3時間健伴し、減圧下に脱溶媒

マー (共重合体 - 10~19) をそれぞれ製造した。

| 共体 重hu 合 | 前記式(Ia) で表されるモノ マー | 前記式(IIa) で楽されるモノ マー | モル比 | 分子摄 |
|----------------|---|---|-------|-------|
| 1 0 | 2-(2- ヒドロキ シ-3- アリル-5 - メチルフェニ ル) ベンゾトリ アゾール | N-(2,2,6,6- テ トラメチル-4- ピペリジル) マ レイミド | 1:1.3 | 2.500 |
| 1 1 | 同上 | イタコン酸ジェ チル | 1:1.2 | 3.000 |
| 1 2 | 2-(2- ヒドロキ シ・3- アリル-5 - メチルフェニ ル)-5-クロロベ ンゾトリアゾー ル | マレイン酸ジブ チル | 1:1.3 | 3.000 |
| 1 3 | 周上 | イタコン酸ジ(2 ・エチルヘキシ ル) | 1:1.5 | 3.500 |
| 1 4 | 2-(2- ヒドロキ シ-3- アリル-5 - 第 3 オクチル フェニル) ベン ゾトリアゾール | マレイン酸ジブ チル | 1:1.3 | 3.000 |
| 1 5 | 同上 | マレイン酸ジ (プチルアミド) | 1:1.3 | 3.000 |

(前衷の統多)

| 1 6 | 同上 | 1-ブテン-2,3,4 - トリカルボン 飲トリエチル | 1:1 | 2,000 |
|-----|--|--|-------|-------|
| 1 7 | 2-(2- ヒドロキ シ-3- アリル-5 - クミルフェニ ル) ベンゾトリ アゾール | マレイン酸ジブ チル | 1:1.3 | 3,500 |
| 1 8 | 同上 | マレイン酸ジ(2 - エチルヘキシ ル) | 1:1.3 | 2.500 |
| 1 9 | 同 上 | イタコン酸ビス (2,2,6,6・テト ラメチル-4・ピ ペリジルアミド) | 1:1.2 | 2,500 |

本発明は、前配一般式 (1) で表される繰り返し し単位及び前配一般式 (1) で表される繰り返し 単位を有するコポリマーを高分子材料に添加して その安定性、特に光安定性を改善するものであり、 その添加量は、通常、高分子材料100重量部に 対し0.001~5重量部、好ましくは0.01~3 重量部である。

クリル酸エステル共単合体、塩化ピニル―マレイ ン酸エステル共重合体、塩化ピニルーメタクリル 酸エステル共重合体、塩化ビニル-アクリロニト リル共重合体、内部可塑化ポリ塩化ピニル等の含 ハロゲン合成樹脂、石油樹脂、クマロン樹脂、ボ リスチレン、ポリ酢酸ピニル、アクリル樹脂、ポ リアクリロニトリル、スチレン又はαーメチルス チレンと他の単量体(例えば無水マレイン酸、ブ タジエン、アクリロニトリル等〉との共重合体、 アクリロニトリル―プタジエン―スチレン共重合 体、アクリル酸エステル―ブタジエン―スチレン 共重合体、メタクリル酸エステル--プタジエン--スチレン共宜合体、ポリメチルメタクリレート等 のメタクリレート樹脂、ポリピニルアルコール、 ポリピニルホルマール、ポリピニルブチラール、 ポリエチレンテレフタレート、ポリプチレンテレ フタレート等の直鎖ポリエステル、ポリフェニレ ンオキシド、ポリアミド、ポリカーボネート、ポ リアセタール、ポリウレタン、繊維素系樹脂、政 いはフェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、 . 本発明における安定性改善の対象となる商分子 材料としては、例えば、ポリエチレン、ポリプロ ピレン、ポリプテン、ポリー3-4チルプテン等 のα―オレフィン追合体又はエチレン―酢酸ピニ ル共重合体、エチレン--アロピレン共重合体等の ポリオレフィン及びこれらの共型合体、ポリ塩化 ピニル、ポリ臭化ピニル、ポリファ化ピニル、ポ り塩化ビニリデン、塩素化ポリエチレン、塩素化 ポリプロピレン、ポリフッ化ビニリデン、臭素化 ポリエチレン、塩化ゴム、塩化ピニル─酢酸ピニ ル共重合体、塩化ピニル―エチレン共重合体、塩 化ピニル--プロピレン共重合体、塩化ビニル--ス チレン共重合体、塩化ピニル―イソプチレン共選 合体、塩化ビニル─塩化ビニリデン共重合体、塩 化ピニルースチレン―無水マレイン酸三元共焦合 体、単化ピニルースチレン-アクリロニトリル共 重合体、塩化ビニル──ブタジエン共重合体、塩化 ピニル―イソプレン共扱合体、塩化ピニル―塩素 化プロピシン共重合体、塩化ピニル--塩化ピニリ

エポキン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、シリコーン樹脂等を挙げることができる。更に、イソプレンゴム、ブタジエンゴム、アクリロニトリルーブタジエン共重合ゴム、スチレンーブタジエンド 品であってもよい。また、過酸化物或いは放射線等によって架橋させた架領ポリエチレン等の発泡重合体も包含される。

本発明の組成物に更にフェノール系の抗酸化剤を添加することによってその酸化安定性を一層改善することができる。このフェノール系抗酸化剤としては、例えば、2.6-ジフェニル-4-オクトキシフェノール、ステアリルー(3.5-ジーメチルー4-ヒドロキシベンジル)チオグリコレート、ステアリルー8-(4-ヒドロキシー3.5-ジー第3ブチルフェニル)プロピオネート、ジステアリルー3、5-ジー第3ブチルー4-ヒドロキシベンジルホスホネート、2.4、6-トリ

特開昭62-181360 (7)

ス(3′、5′―ジ―第3プチル―4―ヒドロキ′ シベンジルチオ)1、3、5.一トリアジン、ジ ステアリル (4―ヒドロキシ―3―メチル―5― 第3プチル) ベンジルマロネート、トリエチレン グリコールピス (3 -第 3 プチルー 4 -ヒドロキ シー5-メチルフェニルプロピオネート)、3. 9-ビス(1、1~ジメチルー2~(3-第3プ チルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニルプロ ピオニルオキシ) エチル] - 2、 4、 8。 10-テトラオキサスピロ(5.5)ウンデカン、2. 2' ―メチレンピス (4―メチル― 6 ―第3プチ ルフェノール〉、ビス(3.5-ピス(4-ヒド ロ中シー3-第3プチルフェニル) プチリックア シド) グリコールエステル、 4. 4' ―ブチリデ ソピス (6─第3プチル─m-クレゾール)、2. 2'--エチリデンピス(4. 6-ジー第3プチル フェノール)、2,2′ 一エチリデンピス(4― 第2プチル―6―第3プチルフェノール)、1. 1. 3-トリス(2-メチル---4---ヒドロキシー 5―第3プチルフュニル) ブタン、ピス(2―第

3 プチルー4ーメチルー6ー(2ーヒドロキシー 3 ―第 3 プチル― 5 ―メチルベンジル)フェニ ル) テレフタレート、1, 3, 5―トリス(2, 6-ジメチル-3-ヒドロキシ-4-第3ブチ ル) ベンジルイソシアヌレート、1,3,5一ト リス (3,5-ジー第3ブチルー4-ヒドロキシ ベンジル) -2 . 4 . 6-トリメチルベンゼン、 チトラキス [メチレン―3―(3. 5―ジ―第3 プチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネー ト] メタン、1、3、5ートリス(3、5ージー 第3プチル---4--ヒドロキシベンジル) イソシア ヌレート、1. 3. 5―トリス〔(3. 5―ジ― 第3プチル―4―ヒドロキシフェニル)プロピオ ニルオキシエチル] イソシアヌレート、2-オク チルチオー4,6一ジ(4一ヒドロキシー3,5 ―ジ―第3プチル)フェノキシ―L.3.5―ト リアシン、4、4' ―チオピス(6 ―第3ブチル -血--クレゾール)等が挙げられる。

本発明の組成物に更に確黄系の抗酸化剤を加えてその酸化安定性の改善をはかることもできる。

この確實系抗酸化剤としては、例えば、ジラウリル―、ジミリスチル―、ジステアリル―等のジアルキルチオジプロピオネート及びプチル―、オクチル―、ラウリル―、ステアリル―等のアルキルチオプロピオン数の多価アルコール(例えばグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、トリスヒドロキシエチルイソシアヌレート)のエステル(例えばペンタエリスリトールテトララウリルチオプロピオネート)が挙げられる。

本発明の組成物に更にホスファイト等の含リン化合物を添加することによってその耐光性及び耐然性を一層改善することができる。この含リン化合物としては、例えば、トリオクチルホスファイト、トリデンルホスファイト、オクチルージフェニルカスファイト、トリス(2.4ージー第3ブチルフェニル)ホスファイト、トリス(ノニルフェニル)ホスファイト、リス(ノニルフェニル)ホスファイト、ジステアリンベンタエリスリトール

ジホスファイト、ヘキサ(トリデシル) - 1 . 1 . 3 - トリス(2 - メチルー5 - 第3プチルー4 -ヒドロキシフェニル) プタントリホスファイト、 テトラ (Cı:~;s混合アルキル) - 4 , 4′ -イ ソプロビリデンジフェニルジホスファイト、テト ラ (hリデシル)-4.4′-ブチリデンピス (3-メチル-6-第3プチルフェノール)ジホ スファイト、ピス (オクチルフェニル) ・ピス (4, 4' - プチリデンピス (3-メチルー6-第3プチルフェノール)】・1.6―ヘキサンジ オールジホスファイト、フェニル・4,4' ―-ィ ソプロピリデンジフェノール・ペンタエリスリト ールジホスファイト、ピス(2, 4―ジ―第3ブ チルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファ イト、ピス (2. 6―ジ―第3プチル― 4―メチ ルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイ ト、ジ(ノニルフェニル)ペンタエリスリトール ジホスファイト、4.4′ ―イソプロピリデンピ ス (2一第3プチルフェノール)・ジ(ノニルフ ェニル) ホスファイト、9.10―ジ―ハイドロ

特開昭62-181360(8)

- 9 - オキサ- 1 0 - フォスファフェナンスレシ - 1 0 - オキサイド、テトラキス (2, 4 - ジー 第 3 ブチルフェニル) - 4, 4° - ピフェニレン ジホスホナイト等が挙げられる。

本発明の組成物に他の光安定剤を添加すること によってその耐光性をさらに改善することができ る。この光安定剤としては、例えば、2~ヒドロ キシー 4 --メトキシベンゾフェノン、2 --ヒドロ キシー 4 -- n -- オクトキシベンゾフェノン、 2. 2' ―ジ―ヒドロキシ―4―メトキシベンゾフェ ノン、2.4―ジヒドロキシベンゾフェノン等の ヒドロキシベンゾフェノン虹、 2--(2'--ヒド ロキシー3'------プチルー5'---メチルフェニ ル) -5-クロロベンゾトリアゾール、2-(2' ―ヒドロキシ―3'. 5' ―ジ―t―ブチル フェニル) -- 5 -- クロロベンゾトリアゾール、 2 -- (2:--ヒドロキシ---5'--メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2~(2'~ヒドロキシ~ 3′ 5′ --ジーι--アミルフェニル) ベンゾトリ アゾール等のベンゾトリアゾール類、フェニルサ

ンタメチルー4ーピペリジル) セパケート、ビス (1、2、2、6、6 - ベンタメチルー4ーピベ リジル) - 2 - ブチル - 2 - (3、5 - ジー第3 プチルー4ーヒドロキシペンジル) マロネート、 テトラキス(2、2、6、6 - テトラメチルー 4 - ピペリジル) - 1、 2、 3、 4 - プタンテトラ カルボキシレート、ピス(2, 2, 6, 6ーテト ラメチルー4-ピペリジル)・ジ(トリデシル) - 1 . 2 . 3 . 4 - ブタンテトラカルボキシレー ト、ピス(1、2、2、6、6~ペンタメチル~ 4 - ピペリジル)・ジ(トリデシル) - 1. 2. 3, 4-ブタンテトラカルボキシレート、N-ヒ ドロキシエチルー2、2、6、6ーテトラメチル - 4 - ヒドロキシピペリジン/コハク酸ジメチル 縮合物、2-第3オクチルアミノー4、6-ジク ロロトリアジン/1, 6-ピス (2, 2, 6, 6 ーテトラメチルー4ーピペリジルアミノ)ヘキサ ン縮合物、1, 6ーピス(2, 2, 6, 6ーテト ラメチルー4ーピペリジルアミノ) ヘキサンノし 2ージプロモエタン縮合物、2、2、4、4ーチ

リシレート、p-t-ブチルフェニルサリシレー ト、2,4―ジー1―ブチルフェニル―3.5― ジー レープチルー 4 一ヒドロキシベンゾエート、 ヘキサデシル―3.5―ジーL―プチル―L―ヒ ドロキシベンゾエート等のベンゾエート類、 2. 2' ーチオピス (4ーtーオクチルフェノール) Ri塩、(2, 2'―チオピス(4―t―オクチル フェノラート) } --- n --- プチルアミンNi、(3. 5-ジー:-プチルー4-ヒドロキシベンジル) ホスホン酸モノエチルエステルHi塩等のニッケル 化合物類、α-シアノーβ-メチル-β- (ρ -メトキシフェニル)アクリル酸メチル等の置換ア クリロニトリル類、N-2-エチルフェニル-N'-2-エトキシ-5-第3プチルフェニルシ ュウ酸ジアミド、N--2-エチルフェニル--N' 一2―エトキシフュニルシュウ酸ジアミド等のシ ュウ酸ジアニリド類、及び2.2.6.6-テト ラメチルー4ーピペリジルベンゾエート、ピス (2.2,6.6-テトラメチル-4-ピペリジ ル) セパケート、ピス(1、 2、 2、 6、 6 ーペ

トラメチルー1ーオキサー3、20-ジアザジス ピロ (5、1、11、2) ヘンエイコサンー 2 1 ーオン、3.9~ピス(1,1-ジメチルー2-トリス(2.2.6,6-テトラメチルー4-ピ ペリジルオキシカルポニル〉ブチルカルポニルオ キシエチル) - 2、4、8、10-テトラオキサ スピロ(5.5)ウンデカン、3.9-ピス〔1. 1ージメチルー2ートリス(1.2.2.6.6 - ペンタメチルー4-ピペリジルオキシカルボニ ル) ブチルカルポニルオキシエチル】-2.4. 8. 10-テトラオキサスピロ (5.5) ウンデ カン、1.3.8-トリアザー3-ドデシル-8 ーアセチルー7.7.9.9-テトラメチルスピ ロ (4. '5) デカンー2. 4ージオン、1. 5. 8, 12-テトラキス (4, 6-ピス (N-ブチ ルーN-(2、2、6、6-テトラメチル-4-ピペリジル) アミノ) -1. 3. 5 - トリアジン - 2 - イル)ドデカン等のヒンダードアミン化合 物が挙げられる。

その他必要に応じて、本発明の組成物には重金

特開昭62-181360 (9)

属不活性化剤、遺核剤、金属石けん、有機類化合・ 物、可塑剤、エポキシ化合物、類料、充填剤、発 池剤、帯電防止剤、短燃剤、滑剤、加工助剤等を 包含させることができる。

本発明によって安定化された高分子材料は極めて多様な形で、例えば、フィルム、繊維、テープ、シート、各種成型品として使用でき、また、強料、ラッカー用結合剤、接着剤、パテ及び写真材料における基材としても用いることができる。

(実施例)

次に本発明を実施例によって具体的に説明する。 しかしながら、本発明はこれらの実施例によって 限定されるものではない。

実施例 [

< 記 合>

| ポリプロピレン | 1 0 | 0 或数 | 部 |
|---|-----|------|---|
| ステアリン酸カルシウム | | 0. 2 | |
| ペンタエリスリトールテトラキス(3,5- ジ- 第3 ブチル-4- ヒドロキシフ | | 0. 1 | |
| ェニルプロピオネート) 安定剤 (下記表-1参照) | | 0. 2 | |

実施例 2

本発明の組成物に更にヒンダードアミン系の光 安定剤を併用した時の効果をみるために、次の配 合により、実施例1と同様にしてシートを作成し た。

このシートを用いて、高圧水銀ランプによる耐 光性試験を行った。その結果を下記表 - 2 に示す。

<配合>

| ポリプロピレン 10 | 0 | 旗量鄉 |
|---|------|-----|
| ステアリン酸カルシウム | 0. 2 | 2 |
| ペンタエリスリトールテトラキス(3.5- ジ・第3 ブチル・4- ヒドロキシフェニルプロピオネート) | 0. : | I |
| 共位合体 - 3 | 0. | 1 |
| ヒンダードアミン系光安定剤 (下記表 - 2 参照) | 0. | 1 . |

上記配合にて灰さ 0.3 mmのプレスシートを作成 し、このシートについて高圧水銀ランプを用いて の耐光性試験を行った。また、80 cの熱水に 48時間浸漬後のシートについても耐光性試験を 行った。その結果を下記表 - 1 に示す。

表 — 1

| | | 耐火 | 性 |
|-----|--|----------|-------------------|
| No. | 安定期 | オリジナルシート | 48時間 浸漬 シート |
| 比較多 | • | 時間 | 時間 |
| 1-1 | 2-(2- ヒドロキシ-3- ア リル-5- メチルフェニル) ベンゾトリアゾール | 420 | 280 |
| 実施 | | 5 5 0 | 480 |
| 1-1 | (共重合件 - 3 | 2 3 0 | 1 |
| 1-2 | 共重合体-4 | 510 | 460 |
| 1-3 | 共宜合体 - 5 | 630 | 570 |
| 1-4 | 共盛合体-8 | 500 | 4 3 0 |
| 1-5 | 共盛合体-11 | 5 2 0 | 460 |
| 1-6 | 共型合体-14 | 5 2 0 | 460 |
| 1-7 | 共重合体-17 | 500 | 4 5 0 |

表 一 2

| Mb. | ヒンダードアミン系光安定剤 | 耐光性 |
|-------|------------------------|---------|
| 比較 | 4 | 時間 |
| 2-1 | 1ピス(2.2,6,6- テトラメチル-4- | |
| | ピペリジル) セパケート (但し、 | 4 5 0 |
| | 共成合体-3に代え、2-(2-ヒドロ | |
| | キシ-3- アリル-5- メチルフェニ | |
| | ル) ベンゾトリアゾール 0.1重量 | |
| | 部使用) | |
| 2-2 | なし(但し、共宜合体-3に代え、 | 420 |
| L-L | 2-(2- ヒドロキシ-3- アリル-5- | |
| | メチルフェニル) ベンゾトリアゾ |] |
| | ール 0.2重量部使用] | |
| | ピス(2,2,6,6- テトラメチル・4- | 350 |
| 2 - 3 | ピベリジル) セパケート 0.2重量 | " " " |
| | 郵使用〔狙し、共重合体-3なし〕 | 1 |
| | 節使用(並び、共産者等もも) | |
| 実施 | 例 | 5 5 0 |
| 2 - 1 | なし (但し、共盛合体-3 0.2重量 | 1 2 2 0 |
| | 部使用) | ļ |
| 2-2 | ピス(2,2,6,6- テトラメチル-4- | 920 |
| 2-2 | ピペリジル) セパケート | 1 |
| | • | 9 5 0 |
| 2-3 | テトラキス(2.2.6.6- テトラメチ | 1 3 2 0 |
| | ル-4- ピペリジル)-1.2.3.4-ブタ | |
| | ンテトラカルボキシレート | |
| 2-4 | ピス(1,2,2,6,6- ペンタメチル-4 | 9 4 0 |
| 2-4 | - ピペリジル)・ジ(トリデシル | 1 |
| |)-1.2.3.4-ブタンテトラカルボキ | 1 |
| 1 | シレート | Į. |

狩開昭62-181360 (10)

(表 - 2 の統合)

| 2 - 5 | N-ヒドロキシエチル-2,2,6,6- テトラメチル-4- ヒドロキシピペリジン/コハク酸ジメチル縮合物 | 860 |
|-------|--|-------|
| 2-6 | 2-第3オクチルアミノ-4.6- ジクロロトリアジン/1,6-ピス(2.2.6 ,6- テトラメチル-4- ピペリジルアミノ) ヘキサン縮合物 | 900 |
| 2-7 | 1.6-ピス(2.2.6.6- テトラメチル -4- ピペリジルアミノ) ヘキサン ノジプロモエタン縮合物 | 9 2 0 |

*しを5回繰り返し行った後このコンパンドを用いて試験片を射出成形機で作成した(シリンダー温度240で、ノズル温度250で、射出圧475 Kg/cd)。

得られた試験片を用いて商圧水银ランプで耐光性試験を行った。また、押し出し1回のものについても同様に試験した。その結果を下記表—3に示す。

实施例3

通常の安定剤は樹脂の高温加工時に揮発、分解 等によりその効果が著しく失われることが知られ ている。

本実施例では押し出し加工を繰り返し行うこと により高温加工による影響を確かめた。

次の配合により樹脂と添加剤をミキサーで5分間混合した後、押し出し機でコンパンドを作成した (シリンダー温度230で、240で、ヘッドダイス温度250で、回転数20rpm)。押し出

<配合>

| エチレン―プロピレン共重合樹脂10 | 0 重量部 |
|---|-------|
| ステアリン酸カルシウム | 0. 2 |
| ステアリル- β-3.5- ジ- 第3プチル-4- ヒドロキシ フェニルプロピオネート | 0. 1 |
| ジラウリルチオジプロピオネート | 0. 2 |
| 安定剤 (下記表 - 3 参照) | 0. 2 |

表 一 3

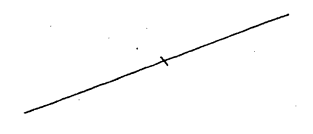
| | | | 1 | 耐光性 | | |
|------|----------------|-------|------|-------|---------|--|
| No. | 安 | 定 | 剌 | 押出し | 押出し 5 回 | |
| 比較 5 | - | | 0 ×0 | 時間 | 時間 | |
| 3-1 | リル-5-) ベンゾ | メチル | フェニル | 3 1 0 | 220 | |
| 実施的 | | | | | 390 | |
| 3-1 | 共宜合体 | - z | | 440 | | |
| 3-2 | 共重合体 | - 3 | | 470 | 4 3 0 | |
| 3-3 | 共重合体 | 6 | | 5 5 0 | 500 | |
| 3-4 | 共重合体 | - 1 0 | | 520 | 460 | |
| 3-5 | 共盛合体 | - 1 2 | | 4 2 0 | 370 | |
| 3-6 | 共重合体 | - 1 6 | | 400 | 3 4 0 | |
| 3-7 | 共宜合体 | - 18 | · | 4 2 0 | 360 | |

実施例4

<配合>

| ポリエチレン | 100 重量部 |
|--|-----------------|
| ステアリン酸カルシウム | 1. 0 |
| テトラキス (メチレン・3- (3,5- ジ- 第3ブチル・4- ヒドロキシフェニル) プロ ピオネート) メタン | 0. 1 |
| ジステアリルチオジプロピオ: | ネート 0. 3 |
| 安定剤 (下記表-4参照) | 0. 2 |

上記配合物を混譲後プレスして厚さ 0.5 mmのシートを作成した。このシートを用いてウェザオメーター中で耐光性を測定し、 館化するまでの時間を測定した。その結果を下記表 - 4 に示す。



要 一 4

| No. | 安 定 | 剤 | 耐 | 光 | 性 | |
|------------|----------------------------------|---------|---|---|----|---|
| 比較的 | | | | | 14 | H |
| 4-1 | 2-(2- ヒドロ: ル-5- メチル ンゾトリアゾ | フェニル) ベ | | 8 | 3 | 0 |
| 実施化 4-1 | 4 共盘合体 - 2 | | 1 | 2 | 8 | 0 |
| 4 - 2 | 共重合体 - 7 | | 1 | 2 | 4 | 0 |
| 4-3 | 共重合体 - 8 | | 1 | 1 | 5 | 0 |
| 4-4 | 共宜合体 - 1 | 3 | 1 | 1 | 0 | 0 |
| 4-5 | 共直合体 - 1 | 5 | 1 | 0 | 7 | 0 |
| 4-6 | 共重合体 - 1 | 9 | 1 | 2 | 6 | 0 |

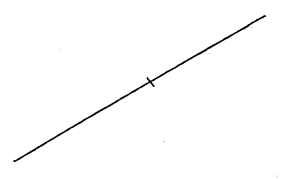


表 --- 5

| No. | 安 | 定 | 料 | 耐候性 |
|------------|-----------------|---------|------|---------|
| 比較8 5-1 | 2-(2- ヒ | チルフ | ェニル) | |
| 実施を 5-1 | 共重合体 | - i | | 2000 |
| 5-2 | 共焦合件 | - 3 | | 2 2 0 0 |
| 5-3 | 共建合体 | - 6 | | 2 4 0 0 |
| 5-4 | 共黨合領 | - 9 | | 1900 |
| 5-5 | 共宜合体 | - 1 1 | | 2100 |
| 5-6 | 共宜合体 | k – 1 4 | | 2000 |
| 5-7 | 共型合体 | k — 1 7 | | 2 2 0 0 |

実施例 5

| <配 | 습 > | 雄量館 |
|-----|-------------------------------|--------|
| ポリ | 塩化ビニル(ビニカ37 H) 1 | 0 0 |
| ÿ·2 | - エチルヘキシルフタレート | 4 5 |
| | クレジルホスフェート キシ樹脂 (エピコート828) | 5 3 |
| ステ | アリン酸パリウム | 0. 3 |
| 水り | ウムノニルフェネート | 0. 3 |
| ステ | アリン酸亜鉛 | 0. 6 |
| オク | チルジフェニルホスファイト | 0. 5 |
| ソル | ピタンモノパルミテート | 2. 0 |
| メチ | レンビスステアリルアミド | 0. 3 |
| 安定 | 剂(下記表~5参照) | 0. i |

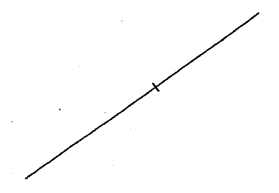
上配配合により、混練ロールで厚さ 0.1 mmのフィルムを作成した。このフィルムを用いてウエザオメーター中での耐候性試験を行った。その結果を下記表-5に示す。

実施例 6

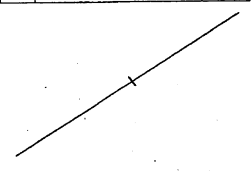
<配合>

| ABS樹脂 | 1 0 | 0 | 重量部 |
|--|-----|---|-------|
| 4.4 ′ - プチリデンピス(2-第 3 プチル-m- クレゾール) | | 0 | . 1 |
| 安定剂(下記表—6 参照) | | 0 | . 2 5 |

上記配合物をロール減り後プレスして厚さ 3 mm のシートを作成した。このシートを用いてウエザ オメーター中で 8 0 0 時間限射後の抗張力残率を 測定した。その結果を下記表 - 6 に示す。

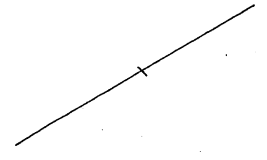


| Na | 安定割 | 抗强力 残率 |
|-------|---|-----------|
| 比较的 | | % |
| 6-1 | 2-(2- ヒドロキシ-3- アリル -5- メチルフェニル) ベンゾ トリアゾール | 4 9 |
| 実施 | | |
| 6-1 | 共重合体 - 2 | 7 4 |
| 6-2 | 共重合体 - 4 | 7 5 |
| 6 - 3 | 共重合体 - 8 | 7 1 |
| 6-4 | 共旗合体 - 1 2 | 7 4 |
| 6-5 | 共重合体 - 1 5 | 7 0 |
| 6-6 | 共ی合体-18 | 7 2 |



麦 --- 7

| No. | 安定解 | 伸び [・] 残率 |
|------------|--|-----------------------|
| 比較 | M . | . % |
| 7-1 | 2-(2- ヒドロキシ-3- アリル -5- メチルフェニル) ベンゾ トリアゾール | . 5 4 |
| 実施· 7-1 |) 例 共立合体 3 | 7 5 |
| 7-2 | 共重合体 - 5 | 8 2 |
| 7-3 | 共宜合体 1.0 | 8 0 |
| 7-4 | 共重合体 - 1 3 | 7.4 |
| 7-5 | 共重合体-14 | 7 2 |
| 7-6 | 共重合体-19 | 8 0 |

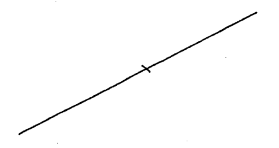


実施例7

<配合>

| ポリウレタン樹脂 (風電化製U-100) | l | 0 | 0 | | 磁量部 |
|-------------------------|---|---|----|---|-----|
| ステアリン酸パリウム | | | 0. | 7 | |
| ステアリン酸亜鉛 | | | 0. | 3 | |
| 2.6-ジ- 第3プチル-p- クレゾー | ı | | ٥. | 1 | |
| 安定剤(下記表7参照) | | | 0. | 5 | |

上記配合物を70℃で5分間ロール上で混譲し、120℃で5分間プレスして厚さ0.5mmのシートを作成した。このシートを用いてフェードメーターにて50時間限射後の伸び残率を選定した。その結果を下記表-7に示す。



实施例 8

本発明の安定領域分(コポリマー)は強料用の 光安定剤としても有用である。本実施例において は金属飼料を含有するベースコート及び透明なト ップコートからなる二層金属光沢塑料についてそ の効果をみた。

a) ベースコート塗料

メタクリル酸メチル100g、アクリル酸ローブチル66g、メタクリル酸―2 ― ヒドロキシエチル30g、メタクリル酸4g、キシレン80g及びnープタノール20gをとり、110℃に加熱環神しながらアゾピスイソブチロニトリル2g、ドデシルメルカプタン0.5g、キシレン80g及びnーブタノール20gからなる溶液を3時間でで10た。その後同温度で2時間環神し、樹脂固形分50%のアクリル樹脂溶液を調製した。

上記アクリル樹脂溶液12重量部、ブトキシ化メチロールメラミン (三井東圧社製:ユーバン20SB60:樹脂固形分60%)2.5重量部、セルロースアセテートブチレート樹脂 (20%酢酸

多 — 8

| No. | 安定剂 | ワレ発生 時間 |
|-------|--------------------|------------|
| 比較 | 91 | 時間 |
| 8-1 | 2-(2- ヒドロキシ-3- アリル | |
| | -5- メチルフェニル) ベンゾ | 2100 |
| | トリアゾール | |
| 実施 | 4 |] |
| | | 2800 |
| | ł | 3100 |
| 8-2 | 共立合体 - 3 | 3 1 0 0 |
| 8 - 3 | 共重合体 - 6 | 3 4 0 0 |
| • • | 7.2 | |
| 8-4 | 共宜合体 - 9 | 2700 |
| 8-5 | 共重合体 ~ 1 1 | 3000 |
| 0.3 | 大黑百种 | " " " |
| 8-6 | 共重合体 - 1 6 | 2700 |
| | | 3000 |
| 8-7 | 共世合体~17 | 1 2 2 2 2 |

特許出願人 アデカ・アーガス化学株式会社 代理人弁理士 羽 鳥 6 199

ブチル溶液) 50重量部、アルミニウム顔料(東洋アルミニウム社製:アルペースト1123N) 5.5重量部、キシレン10重量部、酢酸ブチル20重量部及び頃フタロシアニンブルー0.2重量部をとりベースコート塗料とした。

b) トップコート塗料

上記アクリル樹脂溶液 4 8 重量部、ブトキシ化メチロールメラミン1 0 重量部、キシレン1 0 重量部、ブチルグリコールアセテート 4 重量部及び安定剤(下記表—8 参照) 0.1 5 重量部(固形分に対し0.5 %)をとり、トップコート連科とした。プライマー処理した鋼板にベースコート連料を乾燥膜厚が 2 0 μになるようにスプレーし、1 0 分間放置後トップコート連料を乾燥膜厚が 3 0 μ

上記試片をウエザオメーターに入れ強膜のワレの発生するまでの時間を測定した。その結果を下記表-8に示す。

になるようにスプレーした。15分間放置後14

手 続 補 正 書

0 でで30分間焼付し試片とした。

昭和62年 4月 6日 特許庁長官 黒 田 明 雄 殿 🔟

1. 事件の表示

特勵昭61-22620号

2. 発明の名称

光安定性の改良された百分子材料組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 アデカ・アーガス化学株式会社

4. 代 理 人

東京都港区赤坂九丁目6番29号

パシフィック乃木坂601号

(7653) 弁理士 羽 鳥 修

5. 補正命令の日付

自発補正(出願日から1年3月以内の補正)

6. 補正の対象

明福客の発明の詳細な説明の間。

7. 補正の内容

(1) 第7 頁下から7 行の「オクタデシル」の後に「、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチル、2 ーヒドロキシプロピル、3 ーヒドロキシプロピル」を加入。

以上